DIALOG(R) File 352: DERWENT WPI (c) 2000 Derwent Info Ltd. All rts. reserv.

000718444

WPI Acc No: 70-55700R/197031

Prep of polytetramethylene glycol

Patent Assignee: SANYO CHEM IND LTD (SANN) Number of Countries: 001 Number of Patents: 001

Patent Family:

Patent No Kind Date Applicat No Kind Date Main IPC

JP 70022341 B

Week 197031 B

Priority Applications (No Type Date): JP 6722523 A 19670408

Abstract (Basic): JP 70022341 B

Tetrahydrofuran is polymerised in the presence of boron trifluoride, acetic anhydride and diketene as a catalyst system. The product is then hydroyzed.

Derwent Class: A25

19日本分類

日本国特許庁

①特許出願公告

26 C 115 13(9) G 1 26 D 792

⁰特 報 許 公

昭45 - 22341

個公告 昭和 45年(1970) 7月 28日

発明の数 1

(全3頁)

1

のポリテトラメチレングリコールの製造法

创特 顧 昭42-22523

顧 昭42(1967)4月8日 砂出

@発 明 者 買名省吾

高槻市日吉台二番町 4 8

山元二郎 田

磁質県 栗太郡 瀬田町平野

创出 顯 人 三洋化成工業株式会社

京都市東山区一番野本町1 1の1 10 して好ましいものではない。

代 表 者 塩沢定堆

発明の詳細な説明

本発明は三フッ化ホウ素、無水酢酸およびジケ テンの存在下にテトラヒドロフランを重合せしめ、15 分で、大量の触媒を必要とし、また重合物収率も 生成重合物を加水分解して、ポリテトラメチレン グリコールを得る方法に関するものである。

ポリウレタン原料などに用いられるテトラヒド ロフランの重合物はその分子の両末端が水酸基で の重合開始剤としては、過塩素酸等のプロトン酸 を中心とするもの、三フッ化ホウ素等のルイス酸、 トリエチルアルミニウム等の有機金属化合物を中 心とするもの、その他数多くのものが知られてい るものは比較的少数である。例えば三フッ化ホウ 素[R-C-Burrows and B.F.Crowe,

J.Appl.Poly.Sci 6,465(1962))、三 フッ化ホウ素・三または四員環状エーテル (Go od - による経済的不利ばかりでなく、着色、製造上の 27882)、過塩素酸・無水酢酸(八浜簔和・ 特公昭35-13940〕等が知られている。

三フッ化ホウ素単独触媒によるテトラヒドロフ ランの重合の場合は、重合速度が小さく、従 つて 大量の触媒、長時間の重合反応を必要としさらに 35 り三フッ化ホウ素、無水酢酸の触媒活性は飛躍的 生成重合物の分子量調節が困難であり、工業生産 には適当でない。三フッ化ホウ素に三または四負 環状エーテルを添加すればテトラヒドロフランの

重合速度は増加するが、これら添加物はテトラヒ ドロフランとの共重合物を与えるので、生成物は ポリテトラメチレングリコールではなく、大量に 添加した場合には生成頂合物の物性はポリテトラ 5 メチレングリコールの物性と著しく異なり、小量 添加の場合は、重合促進効果は極めて微弱で実用 的ではない。過塩素酸・無水酢酸触媒の場合は、 大量の無水酢酸を必要とし、加水分解、精製が非 常に困難となる。また重合速度、重合率ともにさ

フリーデルクラフツ触媒に無水酢酸またはジケ テンを共存させると、テトラヒドロフランの 重合 が促進されることは公知の事実であるが、三フッ 化ホウ素・無水酢酸の触媒系では触媒活性が不充 低い。三フツ化ホウ素・ジケテン触媒系では、分 子量の調整であり、重合中の羞色が著しく、良好 な色相の製品を得ることができず、また重合時の 発熱が大で温度の調節が困難になり、生成重合物 あることが必要である。従来テトラヒドロフラン 20 の水洗の際に安定な乳化物を与える等の製造工程 上の難点がある。ポリウレタン製造用などに使わ れるポリテトラメチレングリコールは比較的低分 子量の特定の分子量のものが要求される場合が多 いので、その製造法としては生成重合物の分子量 るが、両末端に水酸基を持つ重合物を容易に与え(25の調整の容易なことが必要である。三フッ化ホウ 紫・ジケテン触媒によるテトラヒドロフランの重 合は分子量の調整が容易でなく、触媒の増量によ る分子量の低下を試みる場合には触媒原価の増大 year 、 特公昭 3 8 - 2 2 4 9 1、 特公昭 3 9 - 30 困難性もますます著しくなり、実用的価値は全然 認められない。

> 本発明による方法は、テトラヒドロフランの重 合触媒として、三フッ化ホウ紫、無水酢酸にジケ テンを併用するものであり、ジケテンの併用によ に増大し、表1に示すように触媒量、重合時間、 重合率のいずれにおいても従来の触媒系より非常 に優れている。

表 テトラヒドロフランの重合(温度10℃)

(添加量	触	重合時間) (hrs)	重 台率 (%)	分子量
BF 3	(15.0)	2 1 6	4 4	4 0,0 0 0
HCI	O ₄ (1.0),(CH ₃ CO) ₂ O(33.0)	6 4	6 6	2,2 0 0
BF ₈	(3.5), (OH ₃ OO) ₂ O(4.1)	17	3 4	2,400
BF_a	(3.5), (OH ₂ CO) ₂ (4.1).	2 2	6 8	2,6 0 0
BF ₈ (CH	(1.7) , $(CH_8CO)_2O(8.0)$, $(2CO)_2(2.0)$	1 7	8 0	2,0 0 0

即ち、三フッ化ホウ素、無水酢酸の触媒系に少量 のジケテンを添加することにより、三フッ化ホウ 素、無水酢酸量をそれぞれ半減しても、はるかに 髙収率で重合物を与えるようになる。また過塩業 **ソで重合物の後処理工程が非常に改善され、また** 重合時間、重合率においても有利である。生成重 合物の分子量は通常重合温度、触媒量等によって 調整可能であるが、一般に重合温度を上昇させる の高価な触媒の最を増加させることは経済的に非 常に不利である。本発明における方法では無水酢 酸の量を変化させることにより、分子量の調整を 容易に行うことができる。その一例を表2に示す。

表 2 無水酢酸量と分子量との関係

(テトラヒドロフラン 2 0·0 g , ジケテン 0·5 g , 三フッ化ホウ案 0.5 g , 2 5℃ , 1 7

無水酢酸(g)	重合物分子量
0.7	1500
1.5	1 1 2 0
2.2	1050
2.9	880

三フツ化ホウ素・無水酢酸、または過塩素酸・無 水酢酸の系においても無水酢酸の量の変化により 35 実施例 2 分子量調節が可能であるが、触媒活性が小さいた め、重合率、重合時間等に対する影響が大きくそ の奥用化に対する制約は大きい。

本発明の方法におけるジケテンの添加量は通常 コールの製造の際には、その添加量が少量である ので、着色、製造上の離点などのジケテンによる 悪影響はさして問題とならない。これは無水酢酸 の存在がジケテンの悪影響を破殺するためである。

収率で、テトラヒドロフランの重合物を得、通常 のアルカリ加水分解によつて容易に両未端水殿基 を有するポリテトラメチレングリコールを得る方 法を与えるものである。一般に重合はテトラヒド 酸・無水酢酸 触媒に比して、無水酢酸使用量は約 15 ロフランに対し 0.5~5 重量%の三フツ化ホウ素、 0-5~5重量%のジケテンおよび2~20重量% の無水酢酸の存在下、0ないし30℃で行われる。 重合は通常数ないし十数時間で平衡に違し、重合 の停止は重合液にアルカリ水溶液を加えることに と重合率の低下が見られ、また三フッ化ホウ素等 20よつて行われる。生成重合物の加水分解はアルカ り性触媒存在下、アルコール等を溶媒として常法 により行われる。次に実施例を示す。 実施例 1

テトラヒドロフラン98.3gにジケテン2-0g、

25 無水酢酸 5.0 gを加え、ついで三フッ化ホウ素ガ ス1.7gをこの混合物中に吹き込む。 17時間 10℃に保つた後苛性ソーダ水溶液で中和し、水 層を分離した後、未反応テトラヒドロフランを蒸 留により除く。残渣をアルコール性苛性ソーダ液 30と 選流下に 3時間加熱してケン化する。蒸留によ りアルコールを除いた後ペンゼンに裕解し、水洗 の後、ペンゼンを蒸留により除いてポリテトラメ チレングリコール(水酸価よりの分子量2150) を 7 2.5 %の収率で得る。

テトラヒドロフラン 1 9-3 g にジケテン 0-4 g、 無水酢酸41gと三フッ化ホウ素・テトラヒドロ フラン配位化合物 0.7gを加えて25℃に17時 間保つ。実施例1に述べたように処理し、60% のポリウレタン用などのポリテトラメチレングリ 40の収率で分子量1080のポリテトラメチレング リコールを得る。

実施例 3

テトラヒドロフラン1 9-3 g、三フッ化ホウ紫 ・テトラヒドロフラン配位化合物 0.7g、無水酢 上記のように本発明は小튗の触媒で短時間に高 45 酸 2.2 gを混合し、さらにジケテン 0-4 gを加え

5

10℃に16時間保つ。前述のように処理して 73%の収率で、分子量1510のポリテトラメ チレングリコールを得る。

特許請求の範囲

1 テトラヒドロフランを三フッ化ホウ素、無水 5

6

酢酸の存在下に重合せしめるに際し、ジケテンを 共存させることを特徴とし、生成重合物を加水分 解してポリテトラメチレングリコールを製造する 方法。